明 細 書

内燃機関の排ガス浄化装置、排ガス浄 化方法、及び内燃機関用S分捕捉材

技術分野

本発明は、理論空燃比よりも燃料が希薄なリーンバーン状態で運転される内燃機関の排ガス浄化装置と排ガス浄化方法に関する。

背景技術

近年、空燃比を燃料希薄とするリーンバーンエンジンが注目されている。ここで空燃比とはガス中の空気と燃料の比を表す。

理論空燃比(ストイキ)用エンジンの排ガス浄化に従来使用されてきた三元触媒ではNOxを浄化するのが難しい。この為、リーンバーンエンジン用の排ガス浄化触媒が検討されている。その一つに特開平11-319564号公報(特許文献1)に記載された触媒がある。該公報には、多孔質担体に、アルカリ金属、アルカリ土類金属及び希土類金属の中から選ばれた少なくとも1種のNOx吸蔵元素の酸化物と触媒貴金属とを担持してなるNOx浄化触媒が記載されている。上記公報によれば、該公報に示された触媒を用いることにより、空燃比がリーン時においてもNOxを効率良く浄化できるとしている。

しかしながらリーンバーンエンジンの排ガス中にはガソリンに含まれるS分に起因したSOxが含有されており、このSOxが上記NOx捕捉触媒中の成分と反応して触媒中に付着し、活性を低下させることが知られている。

 $M - O + SO_2 + O_2 \rightarrow M - SO_4$ (M:アルカリ金属もしくはア

ルカリ土類金属)

... (1)

S分によって触媒活性の低下が起こった場合には、触媒を高温かつリッチ或いはストイキ空燃比のガスに晒すことにより(2)式に示すような反応を生じさせることで触媒に付着したS分をSOxとして脱離除去することで触媒の活性を再生させることが試みられている(Sパージ)。

 $M-SO_4 \rightarrow M-O+SO_2+O_2$ (M: アルカリ金属もしくはアルカリ土類金属) … (2)

上記の再生によるSパージの他、排ガス中にS分が存在してもNOx捕捉触媒の活性を維持する技術の一つとして特開平8-192051号公報(特許文献 2)にはTiとZrの複合酸化物からなる担体を用いて、SOxの吸収量を抑制する方法が提案されている。

また、特開平11-169708号公報(特許文献3)にはNOx捕捉触媒の前段にリーン時にSOxを捕捉し、リッチ時にSOxを放出するSOx捕捉材を設け、NOx捕捉触媒へのS分流入を少なくし、NOx捕捉触媒のS被毒を抑制する排気浄化装置が記載されている。

発明の開示

しかし上記Sパージは空燃比をリッチとするために燃費の悪化につながる。さらに、大量のS分がNOx捕捉触媒に付着してしまうと、その分だけS分除去に還元剤が多く必要となり、その為リッチの度合いが大きくなる(空燃比が小さくなる)ので、燃費の悪化を招いてしまう。更に、NOx捕捉材に大量にS分が付着してしまうと、強固に反応していて除去しにくく、NOx浄化性能が低下する。

一方、空燃比のリッチ度合いを大きくしたNOx触媒再生時には、(3)式に示すようにS分が排ガス中に含まれるH,等と反応し、硫化

水素(H2S)として放出され、排ガスが臭うという問題がある。

 $M - SO_4 + H_2 \rightarrow M - O + H_2 S + O_2$... (3)

特開平8-192051号公報(特許文献2)に示された内容では空燃 比リーン時のNOx捕捉触媒へのS分付着が抑制されるとともにNOx 捕捉能力も低下する。

特開平11-169708号公報(特許文献3)に示された内容では、空燃比リーン時のNOx捕捉触媒へのS分流入が少なくなるが、空燃比がリッチの場合にその前段に設けられたSOx捕捉材からS分が放出され、そのS分によってNOx捕捉触媒がS被毒を受けることとなる。従ってSパージが必要となり、結果として上記の問題が存在する。

また、リッチ時にS分を放出しS分捕捉材を再生する必要があり、 NOx捕捉触媒の捕捉率は向上するものの、結果としてS分含有ガスは 放出される。

また、従前、リーンパーン条件下でのNOx浄化率の向上を主として開発がなされている経緯より、S分を放出しない排ガス浄化システムは検討されていない。上述のNOx再生の実施や、S分捕捉材の再生に伴いS分が放出されるが、このS分についても今後は排出を抑制する必要がある。

本発明の目的は、上記不具合を解消し、長期に亘ってS分を捕捉可能なS分捕捉材、及び、排ガス浄化装置と排ガス浄化方法を提供することにある。

本発明は、理論空燃比よりも希薄な空燃比(18以上)で運転を行う リーン燃焼運転と、空燃比が14.7以下のリッチ又はストイキの排ガス とが流入する内燃機関排ガス流路に、空燃比がリーンの時に排ガス中の NOxを捕捉する働きを有するNOx浄化触媒と、該NOx浄化触媒の 前段に排ガス中のS分を捕捉する働きを有するS分捕捉材であって、リッチ又はストイキ条件下で捕捉したS分を脱離させない(実質的に放出しない)S分捕捉材を搭載した内燃機関の排ガス浄化装置にある。ここでS分とは、硫黄及び硫黄化合物の総称であり、ガソリン、軽油、潤滑油等に由来し、排ガス中に存在するものである。

または本発明の特徴は、リッチ又はストイキ条件下でS分を捕捉可能なS分捕捉材を搭載した内燃機関の排ガス浄化装置にある。

また本発明は、S分付着による触媒活性の低下を抑制する為上記NOx 捕捉触媒の前段にS分捕捉材を設け、S分捕捉材の前段に排ガス中のS 分を酸化させる触媒を備えることができる。S分捕捉材にはガソリン中 のS分を硫酸塩として取り込む成分を担持することを特徴とする。

特開平11-169708号公報に記されているように、S分捕捉材にS分が捕捉される場合にSO $_2$ の結合力はSO $_3$ に比べて弱く、捕捉されにくい。これはSO $_3$ の場合O原子が多い為、電子の偏りが生じており、その為酸性度が高い為と考えている。そこで排ガス中のS分を捕捉

する場合、硫黄はSO2ガスではなく、式(4)に示した反応により酸 化させた方が捕捉され易い。

$$SO_2 + O_2 \rightarrow SO_3$$
 ... (4)

また、S捕捉材にSO₂ガスが流入した場合に、(2)式で示した反応 以外に(5)式で示した反応が起こる可能性があり、その場合、硫酸塩 以外に亜硫酸塩が生成する。

$$M - O + SO_2 \rightarrow M - SO_3$$
 (M:S捕捉成分) ...(5)

一般に、亜硫酸塩は硫酸塩に比べて不安定であり、その分解温度が低い。従って亜硫酸塩が主に生成した場合、エンジン排ガスの温度が上がり、S分捕捉材の温度が上昇すると亜硫酸塩分解反応が生じ、S分捕捉材からS分が流出してしまう為、後段のNOx捕捉触媒がS分で被毒されてしまうといった不具合が生じる。排ガス中のS分を酸化させる触媒をS分捕捉材の前段に設置することにより、S分をSO₃として捕捉することができる。具体的なS分酸化成分としてはRh、Pt、Pd等の貴金属があるが、S分を酸化するものであればよい。

なお、S分捕捉材とS分酸化成分とを同一担体上に混合して担持した S分捕捉材もS分捕捉可能であるが、S分酸化成分が貴金属のような分 解反応を促進する化合物である場合には、捕捉したS分がS分捕捉材か ら飛散してしまい好ましくない。

本発明のS分捕捉材はS捕捉材の温度が変化しても捕捉したS分を脱離、放出しにくい成分であることを特徴とする。具体的には、Li、Na、K、Rb、Cs等のアルカリ金属、及びMg、Ca、Sr、Ba等のアルカリ土類金属、及びCe、Al、Y、La、Ni等の硫酸塩の融点もしくは分解温度が高い化合物であって、S分の放出が生じやすくするRh、Pt、Pd等の成分を実質的に含んでいないことを特徴とす

る。

これらの貴金属のような硫酸塩分解反応に寄与する成分がSOx捕捉材中にあると、空燃比がリッチ時に(2)式で示した反応に従い、SOx捕捉材に硫酸塩として取り込んだS分が飛散しやすくなる。従ってS分捕捉材中には硫酸塩分解反応に寄与する成分が含有されていないことが望ましい。これら貴金属の成分の合計量が0.4wt%以下であることが好ましく、さらに望ましくは0.3%以下である。

また、本発明は、内燃機関の排ガス流路に設置されるフィルターであって、一部にS分酸化触媒を担持し、他の一部にS分捕捉材を担持したことを特徴とする内燃機関の排ガス浄化用フィルターと、それを用いた排ガス浄化装置にある。排ガス浄化装置は、当該フィルターを、排ガスがS分酸化触媒側より流入しS分捕捉材側より排出されるよう設置されていることを特徴とする。

例えば、ディーゼルパティキュレートフィルター(DPF)のように 板状または形状の加工された平面フィルターの上流側の面にS分酸化触 媒を担持し、下流側の面にS分捕捉材を担持することができる。

本発明のS分捕捉材、または排ガス浄化装置によれば、理論空燃比よりも燃料が希薄なリーンバーン状態で運転される内燃機関において、NOx浄化触媒のS分による性能劣化を抑制することができる。

また、本発明により、燃費がよく、NOx浄化触媒のS分による性能 劣化が抑制された、S分放出の少ない排ガス浄化装置や自動車等の内燃 機関を提供することができる。

図面の簡単な説明

第1図はNOx捕捉触媒とS分捕捉材とS分酸化触媒の配置を示した

図である。

第2図はS分酸化触媒の設置の有無によるSOx補足率を示した図である。

第3図は硫酸NaからのH2S脱離を示したグラフである。

第4図は $LiPt/AL_2O_3$ の SO_2 脱離を示したグラフである。

第5図は含有Rh+Pt+Pd量に対するS放出率を示したグラフである。

第6図はDPFの前面にS分酸化触媒、後面にS分捕捉材を担持したことを示した図である。

第7図はS分捕捉材をエンジン直下に設置したことを示した図である。

第8図はNOx捕捉触媒1のSによる経時劣化を示した図である。

第9図はS分捕捉材によるS分捕捉率とSパージ頻度との関係を示した図である。

第10図はガス雰囲気の違いによるNOx捕捉触媒のS付着量を示した図である。

第11図はSパージによる活性の再生を示した図である。

第12図は本発明の排ガス浄化装置の一実施態様を示す構成図である。

発明を実施するための最良の形態

(S分捕捉成分の検討)

S捕捉材成分として、排ガス温度が変化し、従ってS捕捉材の温度が変化しても捕捉したS分を脱離、放出しにくい成分を検討した。

排ガスの温度は室温から650℃まで変動するため、S分捕捉材として含まれる成分の硫酸塩の融点もしくは分解温度が750℃以上であることが望ましい。硫酸塩の融点もしくは分解温度が750℃以上である

ならば、排ガス温度が変動しても硫酸塩の分解は生じにくく、S分の脱離,放出が防げる。第1表に各種硫酸塩の融点もしくは分解温度を示す (化学便覧:基礎編Ⅱ 日本化学会編 丸善株式会社発行 参照)。

第1表 硫酸塩の融点及び分解温度

	が成型の間が入り方が温と		
S捕捉成分	硫酸塩	融点(*は分解温度)	
Li	Li ₂ SO ₄	1 2 5 6	
Na	Na ₂ SO ₄	8 8 4	
K	K ₂ SO ₄	1 0 6 9	
R b	Rb_2SO_4	1 0 6 0	
Сs	Cs_2SO_4	1010	
Мg	MgSO ₄	1 1 8 5	
Са	CaSO ₄	1 4 5 0	
Sr	SrSO ₄	1605	
Ва	BaSO ₄	1 5 8 0	
M n	MnSO ₄	7 0 0	
Се	C e 2 (S O 4) 3	9 2 0 *	
A 1	A 1 2 (S O 4) 3	7 7 0	
La	La ₂ (SO ₄) ₃	1150*	
F e	Fe ₂ (SO ₄) ₃	4 8 0 *	
Y	$Y_2(SO_4)_3$	1 0 0 0 *	
Z n	ZnSO ₄	6 0 0 *	
Со	CoSO ₄	7 3 5	
Zr	Zr(SO ₄) ₂ ·4H ₂ O	3 8 0 *	
Cu	CuSO ₄	2 0 0	
Ni	Ni ₂ SO ₄	8 4 8	

第1表から、Li, Na, K, Rb, Cs等のアルカリ金属、及び

Mg, Ca, Sr, Ba等のアルカリ土類金属、及びCe, Al, Y, La, Ni等が、融点もしくは分解温度が高く、S分捕捉材として好ましい成分であると考えられる。

例えばS分捕捉成分がアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の場合、空燃比がリーン時に排ガス中に含まれるSOxが上述のS分捕捉材と接触すると、式(1)の反応によりアルカリ金属,アルカリ土類金属の硫酸塩を形成する。

また前述したように、貴金属が上記S分捕捉材に含有されていると空燃比がリッチ時にS分の放出が生じやすくなる。従ってS分捕捉触媒に含まれる貴金属、具体的にはRh, Pt, Pd等は上記S分捕捉材に含まれないようにすることが好ましい。具体的にはRh+Pt+Pd量がS分捕捉材の0.4wt%以下にすることが好ましいと考えられる。

S分捕捉材として用いられる成分量は、用いられている燃料、要求されている性能によって異なる。

(

例えばディーゼル車が160000km の走行中に排出する全S量を見積もってみる。燃費が20km/Lとすると用いる軽油は8000Lとなる。一方、軽油比重を0.85g/c.c.として、軽油中のS分を10ppmとすると、排出する全S量は2.1molとなる。従ってこのS分を全て捕捉するためには、S捕捉成分として例えばNa₂CO₃を用いた場合には全てがNa₂SO₄となるとしてNa₂CO₃が4.2mol必要となる。一方S捕捉成分として例えばCaOを用いた場合には全てがCaSO₄となるとしてCaOが2.1mol必要となる。従ってアルカリ金属を用いた場合には少なくとも4.2mol以上は必要でありアルカリ土類金属を用いた場合には少なくとも2.1molは必要である。

S捕捉材としてS捕捉成分のみを用いても良いが、多孔質担体に担持

しても良い。多孔質担体はS捕捉成分の分散性を高める役割をするものと考えられる。多孔質担体を用いる場合、多孔質担体 1.9 mol 部に対して、金属元素換算で、含有されているS分捕捉成分の総量は 0.2 mol 部以下ではS分が多く発生する場合のS分捕捉量が不充分となる。また0.8 mol 部以上となると、多孔質担体上でS分捕捉材が凝集しやすくなり、凝集の結果S分捕捉量が低下した。

従ってS分捕捉成分は多孔質担体 1.9 mol 部に対し 0.2 mol 部以上 0.8 mol 部以下であることが望ましい。

尚、ここで mol 部とは、各成分の mol 換算での含有比率を表したものであり、例えばA成分 1 mol 部に対してB成分の担持量が 0.5 mol 部ということは、A成分の絶対量の多少に関わらず、mol 換算でAが1に対しBが 0.5 の割合で担持されていることを意味する。

多孔質担体は基材上に担持しても良く、その場合基材1Lに対し多孔質担体の担持量を30g以上400g以下とするとS分捕捉性能にとって好ましい。多孔質担体の担持量が30gより少ないと多孔質担体の効果は不十分となり、400gより多いと多孔質担体自体の比表面積が低下するため好ましくない。

多孔質担体量が少なすぎるとS分捕捉材量も少なくなり、性能が低下する。また、多すぎると、多孔質担体自体の比表面積が低下するうえ、 ハニカムの場合には目詰まりが生じる可能性がある。

多孔質担体としては、アルミナのほかにチタニア,シリカ,シリカーアルミナ,ジルコニア,マグネシア等の金属酸化物や複合酸化物等を用いることができる。特にアルミナは耐熱性があり、S分捕捉成分が高分散しやすいので、アルミナが最適である。

本発明によるS分補足材及びS分酸化材の形状は、用途に応じ各種の

形状で適用できる。コージェライト、SiC、ステンレス等の各種材料からなるハニカム構造体に各種成分を担持したS分補足材及びS分酸化材をコーティングして得られるハニカム形状を始めとし、ペレット状、板状、粒状、粉末状等として適用できる。ハニカム形状の場合、その基材はコージェライトが最適であるが、触媒温度が高まるおそれがある場合、触媒成分と反応しにくい基材、例えば金属製のものを用いても良好な結果を得ることができる。またS分補足材及びS分酸化材のみからなるハニカムを形成しても良好な結果が得られる。

(NOx 浄化触媒成分の検討)

NOx捕捉触媒としてはNOxを捕捉、浄化できるものであればなんでも良いが、NOx捕捉触媒がアルカリ金属及びアルカリ土類金属から選ばれた少なくとも1種と、貴金属とを含むようにすると高効率にNOxを捕捉することができ、高いNOx浄化性能を維持することができる。

触媒の調製方法は、含浸法、混練法、共沈法、ゾルゲル法、イオン交換法、蒸着法等の物理的調製方法や化学反応を利用した調製方法等いずれも適用可能である。

排ガス浄化触媒の出発原料としては、硝酸化合物, 酢酸化合物, 錯体化合物, 水酸化物, 炭酸化合物, 有機化合物などの種々の化合物や金属及び金属酸化物を用いることができる。

(リッチ時捕捉量の検討)

排ガスの空燃比がリーンの場合には排ガス中のS分の多くはSOxの形態で存在しており、一方空燃比がリッチの場合には排ガス中のS分としてH₂Sの形態で存在している割合が多くなってくると考えられる。リッチとする時間はリーンとする時間と比較すれば短時間であるので、リーン時に捕捉したS分を放出しなければ、それほど低減率は必要とさ

れない。

尚、 H_2 Sの形態で存在している場合、NOx捕捉触媒のS分による 劣化が小さい場合がある。(1)式で示した反応によりNOx捕捉触媒が 劣化することを考えると、空燃比がリッチ時にNOx捕捉触媒に流入し てくるS分を低減する場合は、NOx捕捉触媒のS分による劣化という 観点においてリーン時に比べるとその低減率は低くてもNOx触媒劣化 において問題が少ないと考えられる。

従って、対象とする内燃機関の走行モードが殆どリーン状態がない場合、排ガス浄化装置のS分捕捉材の成分量を減らし、コスト低減、省スペース化をすることができる。

該S分捕捉材に捕捉されるS量が流入S量に対し60%以上であるようなS分捕捉材を用いれば好ましいと考えられる。85%以上であればなお好適である。つまり、この場合S分捕捉材としてS分捕捉材の温度を300℃に設定して空間速度SV=30,000/hの150 $ppmH_2$ S-0.5%〇 $_2$ -N $_2$ ガスを1h流通させた場合に、該S分捕捉材に捕捉されるS量が流入S量に対し60%以上であるようなS分捕捉材を適用するのが好ましいと考えられる。85%以上であればなお好適である。

本発明は、前述のS分捕捉材を備えた内燃機関にあり、内燃機関の一例として前記したDPFを用いて排ガス中のS分を捕捉するS分捕捉材を備えたもの等が考えられる。また、前記したS分捕捉材及びNOx捕捉触媒を排気系に備えた内燃機関をリーン状態で運転し、その後ストイキもしくはリッチ状態に切り替え、再びリーン状態にして排ガス浄化を行うようにし、NOx捕捉触媒のS被毒が進んだ場合はNOx捕捉触媒入口の温度を向上させ、ストイキもしくはリッチガスを流通させることでNOx捕捉触媒からS分を脱離させNOx捕捉触媒の活性を再生させ

る機能を備えた内燃機関にある。

【実施例】

以下、本発明の実施例を説明する。尚、本発明はこれらの実施例により制限されるものではない。

(NOx触媒調製法)

アルミナ粉末及びアルミナの前駆体からなり硝酸酸性に調製したスラリーをコージェライト製ハニカム(400セル/inc²)にコーティングした後、乾燥焼成して、ハニカムの見掛けの容積1リットルあたり1.9 mol のアルミナをコーティングしたアルミナコートハニカムを得た。

該アルミナコートハニカムに第一回目含浸成分として硝酸Ce溶液を含浸した後、120℃で乾燥、続いて600℃で1時間焼成した。次に第二回目含浸成分として該Ce担持ハニカムに、ジニトロジアンミンPt硝酸溶液とジニトロジアンミンPt硝酸溶液とジニトロジアンミンPt硝酸溶液と砂で1時間焼成した。次に第三回目含浸成分として該Ce,Rh,Pt,Pd,K担持ハニカムに酢酸K溶液と硝酸Na溶液と硝酸Li溶液とTiゾルの混合溶液を含浸した後、200℃で乾燥、続いて600℃で1時間焼成した。第二回目含浸液と第三回目含浸液に含有されているKは同じとした。最後に700℃にて5hの電気炉処理を行った。

以上により、ハニカム1Lに対してアルミナが190g、及び元素換算でCe27g, Na12.4g, K15.6g,Li0.4g,Ti4.3g,Rh0.139g,Pt2.792g,Pd1.35gを含有するNOx捕捉触媒1を得た。

(S分捕捉材調整法)

次に、上記で検討したLi, Na, K, Cs, Mg, Ca, Sr,

Ba, La, Feそれぞれについて、S分捕捉材を調整した。S分捕捉材としてアルカリ金属に関しては炭酸塩、アルカリ土類金属に関しては酸化物、及びLa $_2$ O $_3$,FeOを使用することとした。Li, Na, K, Cs, Mg, Ca, Sr, Ba, La, Feがそれぞれのハニカム1リットルに対し1.5 mol となる使用量とし、NOx捕捉触媒1と同様の方法でコージェライトに上記成分を含浸担持し調製したS分捕捉材A, B, C, D, E, F, G, H, I, Jを用意した。

(実施例1: S分酸化触媒の設置)

S分酸化触媒、S分捕捉材の温度はそれぞれ400℃及び300℃とした。SOx含有リーンガスの流量は3L/min とし、含有SО $_2$ 濃度は150ppm とした。流通時間は1hとした。S分捕捉材に流入させたリーンガス組成を第2表に示す。S分捕捉率は式(6)により計算した。

S 分捕捉率(%) = (S 分捕捉材に捕捉された S 量(mol) / S 分捕 捉材に流入した S 量(mol)) × 1 0 0 (%) (6)

第2表リーンガス組成

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
 ガス成分	ガス濃度	ガス量
刀入成为	(%)	(mmol/h)
O 2	5 %	401.8
N ₂	balance	balance
SO ₃	1 5 0 ppm	1.215

S分酸化触媒の設置の有無に関し、第2図にS分捕捉率を示す。第2図から、S分酸化触媒を設置したほうがS分捕捉材によるS分捕捉率が向上する事は明らかである。

特開平11-169708号公報に示されているように、PtはS分酸化触媒作用として働くことが知られている。従ってS分酸化触媒を設置した場合、式(4)のようにSO2酸化反応が生じ、S分捕捉材に流入するS分としてはSO3の形態が主となる。S分捕捉材にS分が捕捉される場合にSO2の結合力はSO3に比べて弱く、捕捉されにくい。そこで排ガス中のS分を捕捉する場合、硫黄はSO2ガスではなく、酸化させてSO3とした方が捕捉され易い。

従って第1図に示すようにS分捕捉材の前段にS分酸化触媒を設置するとS分捕捉材によるS捕捉性能が向上する事は明らかである。

(実施例2:S分捕捉材のS分捕捉能力見積もり)

(

(

第1図に示したシステムにおいて、S分捕捉材にSOx含有リーンガスが流入した場合、S分捕捉材に捕捉されるS量を熱力学的に計算した。計算ソフトとしてMALT2(パソコン用熱力学データベース:日本熱測定学会)を用いた。S分捕捉材の温度は300℃とした。SOx含有リーンガスの流量は3L/min とし、含有S分は前段のSOx酸化触媒

でS分がSO $_3$ になっているものとして、SO $_3$ 濃度が150ppmになっているとした。流通時間は1000hとした。SO $_3$ 満度が150ppmになっているとした。流通時間は1000hとした。SO $_3$ 満度が150ppmになっているとした。流通時間は1000hとした。SO $_3$ 満度が150ppmになっているとした。SO $_3$ が、SO $_3$ により計算した。

第3表にS分捕捉材A, B, C, D, E, F, G, H, I, JのS分 捕捉率を示した。

第3表 各S分捕捉材のS分捕捉率

	S分捕捉材	S分捕捉率(%)
A	Li ₂ CO ₃	1 0 0
В	Na ₂ CO ₃	1 0 0
С	$K_2 C O_3$	1 0 0
D	$C s_2 C O_3$	1 0 0
Е	М g О	1 0 0
F	СаО	100
G	SrO	1 0 0
Н	ВаО	1 0 0
I	La ₂ O ₃	1 0 0
J	FeO	0

上記結果から、S分捕捉材としてA~Iを用いるとS分捕捉率は85%を超え、高いS分捕捉性能を示す。従って後段に設置されたNOx捕捉触媒1に流入するS分を高度に抑制することができる。また、A~Iで用いたアルカリ金属,アルカリ土類金属、及びLa $_2$ O $_3$ はそれぞれS分を捕捉することにより硫酸塩となった。従って例えばアルカリ金属,アルカリ土類金属のS分捕捉反応はこの場合、以下の反応式で生じるとアルカリ土類金属のS分捕捉反応はこの場合、以下の反応式で生じると

考えられる。

$$M_2CO_3+SO_2+1/2O_2\rightarrow Na_2SO_4+CO_2$$
 : (M:アルカリ金属)

$$M \cap O + SO_2 + 1 / 2O_2 \rightarrow M \cap SO_4$$
 : ($M \cap : \mathbb{Z}$) : ($M \cap$

またアルカリ金属,アルカリ土類金属,Laの硫酸塩の融点もしくは分解温度は750 ℃以上であり、一旦S分捕捉材に捕捉され硫酸塩化すると、その硫酸塩は750 ℃以上にならないと分解しない。従ってS分捕捉材の温度が750 ℃以下である場合、S分捕捉材に捕捉されたS分が通常の排ガス温度上昇によりその後流から再放出しないことは明らかである。

(実施例3: S分捕捉材硫酸塩の分解性評価)

S分捕捉材硫酸塩の分解性評価を行った。各種硫酸塩と $A1_2O_3$ を乾燥混錬させて調製した硫酸塩 $/A1_2O_3$ を用いた。成分含有量は<u>両触媒</u>であるアルミナが10gに対して、元素換算でS分捕捉成分0.04molとした。

S分捕捉材の硫酸塩のモデルとして、アルカリ金属,アルカリ土類金属の硫酸塩、及びCe, Al, La, Y, Niの各硫酸塩を選んだ。

上記触媒が $c = 0.85 \, \text{mm} \sim 1.70 \, \text{mm}$ の粒径に製粒し、触媒温度を $300 \, \text{C}$ に設定して第 $4 \, \text{表に示すリッチガスを流通させながら } 2.50 \, \text{C}$ から $7.50 \, \text{C}$ まで温度を上げて、触媒から脱離してくる S. 分濃度(S. O. C. + H. S. 濃度)を計測した。流通ガスの S. V. は $3.0., 0.00 \, \text{O} / \text{h}$ とした。

第4表 流通ガス組成

	ガス組成	
	リッチ	
N ₂	balance	
Н 2	3 0 0 0 pm	
СО	3.5%	
O 2	3 0 0 0 pm	
C ₃ H ₆	6 0 0 ppm	

各S分捕捉材硫酸塩の分解性を下記(9)式で評価した。

S分脱離率=(750℃までに脱離したS量(mol)/硫酸塩として S分捕捉材に含有されていたS量(mol))×100(%) …(9) 結果を第5表に示す。

第5表 S分捕捉材硫酸塩の分解性評価

S捕捉成分	硫酸塩	S分脱離率(%)
Li	Li ₂ SO ₄	1
N a	Na ₂ SO ₄	0
K	K ₂ S O ₄	0
Rь	Rb ₂ SO ₄	0
C s	C s 2 S O 4	0
Mg	MgSO ₄	2.5
Са	CaSO ₄	2 . 5
Sr	SrSO ₄	2
Ва	BaSO ₄	1 . 5
Ce	$Ce_2(SO_4)_3$	4
A 1	$Al_2(SO_4)_3$	4 . 5
La	La ₂ (SO ₄) ₃	3
Y	$Y_2(SO_4)_3$	3
Ni	Ni ₂ SO ₄	4.5

第5表の結果から、上記S分捕捉材硫酸塩のS分脱離率は5%以下であり、一旦S分捕捉材に取り込まれたS分が脱離しにくく、S分捕捉材として好適であることは明らかである。

(実施例4:貴金属共存の影響)

S分捕捉材Bの硫酸塩(N a_2 SO $_4$)の分解性に対する、貴金属共存の影響を評価した。

Na $_2$ S O $_4$ に P d 溶液を含浸させ、160 $^\circ$ で乾燥、続いて 600 $^\circ$ で 1 時間焼成したものに A 1_2 O $_3$ を乾燥混錬させて調製した P d 含有

触媒N a_2 SO $_4$ -Pd/Al $_2$ O $_3$ 及びPd溶液を含浸させなかった事以外は同様の調製法で調製したPd非含有触媒N a_2 SO $_4$ /Al $_2$ O $_3$ を用いた。成分含有量は両触媒ともにアルミナが1Ogに対して、元素換算でNaO $_1$ O4mol, PdO $_2$ 15gとした。

上記触媒粉を $0.85 \, \text{mm} \sim 1.70 \, \text{mm}$ の粒径に製粒し、触媒温度を $300 \, ^{\circ}$ に設定して第4表に示すリッチガスを流通させながら $250 \, ^{\circ}$ から $800 \, ^{\circ}$ まで温度を上げて、触媒から脱離してくる $S \, ^{\circ}$ 濃度($S \, ^{\circ}$ と $H_2 \, ^{\circ}$ 影度)を計測した。流通ガスの空間速度 $S \, ^{\circ}$ V は $30,000 \, ^{\circ}$ h とした。

第3図に結果を示す。 P d 添加触媒の場合、触媒温度が500℃を超えるとS分の脱離が見られており、この温度で硫酸Naの分解が生じている。触媒温度を上昇とともに脱離S分濃度も増加し、750℃付近では200ppm を超えた。一方、P d を含有しない触媒では800℃まで温度を上昇させてもS分の脱離は観測できなかった。 P d 添加触媒の場合、800℃までに脱離したS量はもともと触媒に含有されていたS量に対し約9%に達した。以上の結果からP d を添加すると500℃以上において硫酸Na塩の分解反応が生じることが分かった。

つまり貴金属とS分捕捉材とが接触しているとリッチガス流通時に捕捉S分の再放出が生じ、第1図で示したシステムにおいてNOx捕捉触媒1へのS被毒が生じてしまうという不具合がある。従ってS分捕捉材中に貴金属を含有させない方が良いことは明らかである。

(実施例5:貴金属共存の影響)

NOx捕捉触媒 1 と同様の方法で調製したLi,Pt添加Al $_2$ O_3 触媒であるLiPt/Al $_2$ O_3 をS分捕捉材とした場合の硫酸Liの分解性評価を行った。添加量は、ハニカム1Lに対してアルミナが190

g、及び元素換算でLi 1.8g, Pt 2.792gとした。

LiPt/Al $_2$ O $_3$ 触媒温度を300Cに設定して第6表に示すSO $_X$ 含有リーンモデルガスを1h流通させてLiPt/Al $_2$ O $_3$ 触媒へS分を吸収させた。S分捕捉材を第1図に示したシステムに組み込むことを考えて、S分捕捉材LiPt/Al $_2$ O $_3$ に流入するS分はSO $_3$ とした。

第4図に結果を示す。400℃付近に大きな SO_2 脱離ピークが見られており、この温度で硫酸塩の分解反応が生じていることが分かる。一方、硫酸塩の分解温度は Li_2SO_4 では1256℃、 $Al_2(SO_4)_3$ では770℃である。従って今回400℃において硫酸塩の分解反応が生じたのはPt添加によるものと考えられる。つまり貴金属とS分捕捉材とが接触しているとリッチガス流通時に捕捉S分の再放出が生じ、第1図で示したシステムにおいてNOx捕捉触媒1へのS被毒が生じてしまうという不具合がある。従ってS分捕捉材中に貴金属を含有させない方が良いことは明らかである。

第6表 流通ガス組成

	ガス組成	
	リーン	リッチ
N ₂	balance	balance
CO ₂	10%	12%
H ₂ O	10%	10%
Н 2	0	3 0 0 0 ppm
СО	1 0 0 0 ppm	6 0 0 0 ppm
O 2	5 %	5 0 0 0 ppm
C 3 H 6	5 0 0 ppm	6 0 0 ppm
SO ₃	1 5 0 ppm	o ppm
NO	6 0 0 ppm	1 0 0 0 ppm

(実施例6:貴金属共存の量的な影響)

NOx捕捉触媒 1 と同様の方法で調製したK, Na, Pt, Pd, Rh添加A 1_2 O $_3$ サンプル、KNaRhPtPd \angle A 1_2 O $_3$ をS分捕捉材とした場合のS分再放出挙動を評価した。ハニカム1 Lに対してアルミナが190g、及び元素換算でNa12.4g,K15.6gとし含有(Rh+Pt+Pd)量を0wt%,0.3wt%,0.7wt%となるように変化させた。Rh, Pt, Pdの重量比は1:20:10とした。KNaRhPtPd \angle A 1_2 O $_3$ 入口温度を300 $^{\circ}$ Cに設定した後、第7表に示したリーンモデルガスを21 h流通させ、次に650 $^{\circ}$ Cまで温度を上げた後、第7表に示したリッチモデルガスを10 min 流通させた場合の5放出率を求めた。

S分捕捉材を第1図に示したシステムに組み込むことを考えて、リー

ン時にS分捕捉材に流入するS分はS〇₃とした。流通ガスの空間速度 SVはリーン時,リッチ時ともに30,000/hとした。

	ガス組成	
	リーン	リッチ
N 2	balance	balance
CO_2	1 0 %	1 2 %
H ₂ O	1 0 %	1 0 %
H ₂	0	3 0 0 0 ppm
СО	1 0 0 0 ppm	3.5%
O 2	5 %	3 0 0 0 ppm
C ₃ H ₆	5 0 0 ppm	6 0 0 ppm
SO ₃	3 0 0 ppm	O ppm
ΝО	6 0 0 ppm	1 0 0 0 ppm

流通ガス組成

第 7 表

S分放出率は式(10)により計算した。

S分放出率(%)=リッチ時にS分捕捉材から放出したS量(mol) /リーン時にS分捕捉材に捕捉されたS量(mol))×100(%) $\cdots (1 \ 0)$

第5図に結果を示す。Rh+Pt+Pd含有割合が0.4wt%以下の ときにS分放出率が2%より低くなり、高いS分保持能力を示す。従っ TS分捕捉材に含有されるRh, Pt, Pdの総量が0.4wt%以下の 場合にS分捕捉材が高いS分保持能力を有することは明らかである。

(実施例7:フィルターへの担持)

S分を酸化させる触媒をS分捕捉材の前段に設置する方法として、フ

ィルターを用いることができる。フィルターとしては、ディーゼル車の 粒子状物質(PM)を除去する為に用いられているディーゼルパティキ ュレートフィルター(DPF)等が挙げられる。例えばDPFの前面(上 流側の面)にS分酸化触媒を担持し、後面(下流側の面)にS分捕捉材 を担持する構成とすることで、排ガスがDPFに流入するとS分酸化触 媒により酸化されて生成したSO。をS分捕捉材に接触させることが可 能である。この場合、S分酸化触媒として貴金属を用いると、貴金属が S分捕捉材と接触していない為、空燃比がリッチになっても貴金属によ るS分捕捉材の硫酸塩の分解が起こらず、捕捉されたS分の流出は生じ ない。また、S分酸化触媒とS捕捉材との距離を置いて設置した場合、 生成したS〇、分が流路壁面に付着し、配管の劣化を招く恐れがあるが、 フィルターを用いた方法では生成したSOვ分をすぐに捕捉できるため にそのような不具合を低減できる。更に、フィルターの両面を用いる為、 S分酸化触媒とS分捕捉材を別々に設置する場合よりも要するスペース が少なくて済む。また、ディーゼル排ガスに適用する場合、排ガス中に 存在するPMには、すす、硫酸塩のような固形分、ミスト状になったも のが含まれており、これら物質の中にはS分が含まれている。フィルタ ーを用いた場合、気相のS分のみならず、これら固体化もしくは液体化 したS分も除去できる為、S分捕捉能力が飛躍的に向上する。

用いるフィルターは上記目的を達成していればなんでも良く、コージェライト、ステンレス、SiC等の各種材料を用いることができる。また、その形状も排ガス流入方向から見て円形、矩形、楕円型等、任意に形状を選ぶことができる。また、S分酸化材及びS分捕捉材の担持方法も、目的に応じてフィルター全面に担持しても良いし部分的に担持しても良い。

第6図にDPF (ディーゼルパティキュレートフィルター) を用いた 場合を示す。DPFの前面にはS分酸化触媒を担持し、後面にはS分捕 捉材を担持した例を示した。排ガスがDPFに流入するとS分酸化触媒 により酸化されて生成したS〇₃がS分捕捉材に接触させることができ るようになる。この場合、S分酸化触媒として貴金属を用いても、貴金 属がS分捕捉材と接触していない為、空燃比がリッチになっても貴金属 によるS分捕捉材の硫酸塩の分解が起こらず、従って捕捉されたS分の 流出が生じない。また、S分酸化触媒とS捕捉材とを別々に設置した場 合、生成したS〇₃分が流路壁面に付着し、配管の劣化を招く恐れがあ るが、ディーゼルパティキュレートフィルターを用いた方法では生成し たSO₃分をすぐに捕捉できるためにそのような不具合を低減でき、好 適である。更に、フィルターの両面を用いる為、S分酸化触媒とS分捕 捉材を別々に設置する場合よりも要するスペースが少なくて済む。また、 ディーゼル排ガスに適用する場合、排ガス中に存在するPMには、すす, 硫酸塩のような固形分、ミスト状になったものも含まれており、これら 物質の中にはS分が含まれている。フィルターを用いた場合気相のS分 のみならず、これら固体化もしくは液体化したS分も除去できる為、S 分捕捉能力が飛躍的に向上することは明らかである。

(実施例8: S分捕捉材のエンジン直下への設置)

(

第7図にハニカム型S分捕捉材をエンジン直下に設置した場合を示した。ここでエンジン直下とはエンジンになるべく近い位置を示しており、具体的にはエンジン排気口出口(Exhaust manifold 入口)から1m未満の距離を指す。尚、この場合、NOx捕捉触媒が縦に設置することも可能である。

S分捕捉材を床下に設置する場合、床下にスペースを要するが、エン

ジン直下に設置した場合、床下にそのようなスペースをとる必要がなくなり、車内を広く維持することが可能である。

エンジン排ガスには水分が含まれており、その水分が凝縮する場合がある。S分捕捉材上に硫酸塩が生成していると、硫酸塩が凝縮水に溶け込み、硫酸としてその後流に放出される可能性がある。この場合、配管の腐食、及び後段NOx捕捉触媒のS分による劣化等といった不具合が生じる。

S分捕捉触媒をエンジン直下に設置すると、S分捕捉触媒の温度が上昇し、凝縮水が発生しにくい。また、S分捕捉材がハニカム型の場合、エンジン直下に設置すると、ガス流通の向きが地面に対して直角になりやすいので凝縮水が発生してもS分捕捉触媒にたまりにくく、上記硫酸の発生を抑制できる。

(実施例9:Sパージ頻度見積もり)

S分捕捉材を設置してもその後段に設置されたNOx捕捉触媒に流入するS分を皆無とすることは困難である。従って本発明のS分捕捉材を設置した場合であっても、長期間経過後にはNOx捕捉触媒にS分が付着し、性能の低下が生じるので、NOx捕捉触媒に対しSパージを施す必要がある。

この時、NOx浄化率を次式により算出した。

NOx 浄化率(%) = ((リーンに切り替え 1 分後に触媒に流入した NOx 量) - (リーンに切り替え 1 分後に触媒から流出した NOx

量)) ÷ (リーンに切り替え1分後に触媒に流入したNOx量) × 100(11)

この結果からSO₂含有リーンモデルガスを1h流通させると活性が40%にまで低下することが分かる。活性が40%にまで低下するとSパージが必要となる。

 $300 \, \mathrm{ppmSO}_2$ 含有リーンモデルガスを $1 \, \mathrm{h}$ 流通させると、流入する S 分は $2.4 \, \mathrm{m}$ mol である。ここで、従来浄化装置に対するガソリン中の S 分濃度を $10 \, \mathrm{ppm}$ 、燃費を $10 \, \mathrm{km}/\mathrm{L}$ として見積もると、この条件は $90.6 \, \mathrm{km}$ の走行に相当する。従って $90.6 \, \mathrm{km}$ 走行毎に $1 \, \mathrm{m}$ の S パージ を必要とする。

(

ここで第1図に示したようなシステムにより例えばS分捕捉材によりガス中のS濃度を低減し、NOx捕捉触媒1に流入するS濃度を1.5 ppm とすると同様の計算により9060kmに一回のSパージですむことになる。上記考え方により計算したS分捕捉材によるリーンでのS分捕捉率と、Sパージ頻度との関係を第9図に示した。S分捕捉率は式(6)により計算した。またSパージ頻度とは、Sパージを行ってから次のSパージをするまでに走行する距離で表した。第9図より、リーンでのS分捕捉率が85%を超えると、Sパージ頻度が604kmを超える。従ってこの場合、S分捕捉材を設置しなかった場合と比較してSパージ頻度が6倍以上となり、S分捕捉材の設置効果があることは明らかである。

(実施例10:ガス雰囲気の違いによるS被毒評価)

NOx捕捉触媒1にS分含有ガスを流通させた場合の、ガス雰囲気の違いによるS被毒評価を行った。

 /hとした。リーンガスの場合にはS分はSO₂の形態で、リッチガスの場合はS分がH₂Sの形態で主に存在している為、ガス雰囲気によって異なったSの形態とした。

第8表

第 O 衣		
	ガス組成	
	リーン	リッチ
N 2	balance	balance
CO_2	1 0 %	1 2 %
H ₂ O	1 0 %	1 0 %
H 2	0	3 0 0 0 ppm
СО	1 0 0 0 ppm	3.5%
O 2	5 %	3 0 0 0 ppm
C ₃ H ₆	5 0 0 ppm	6 0 0 ppm
ΝO	6 0 0 ppm	1 0 0 0 ppm
SO ₂	1 5 O ppm	0 ppm
H ₂ S	mqq O	1 5 0 ppm

第10図にNOx捕捉触媒1に付着したS分量を示す。SO₂(リーンガス)で被毒した場合にはH₂S(リッチガス)で被毒した場合に比べて4倍以上のS付着量がある。従ってリーンガスによるS被毒の方が、被毒が進むのは明らかである。ここで第1図のシステムによってS分捕捉材を用いた場合を考える。S分捕捉率が90%の場合、10%のS分はS分捕捉材後流から流出する。リーンガス流通時のS分捕捉率が90%であれば良好であることと、リーンガス中のS被毒がリッチガス中のS被毒の4倍であることを考え併せると、リッチガス流通時にはS分捕捉材に捕捉されるS量が流入S量に対し(100−10×4)%=60

%以上であるようにすれば好ましいと考えられる。

(実施例11: Sパージ)

Sパージの際に、排ガス温度を上昇させる必要があるが、温度を高めすぎてS捕捉材として用いる成分の硫酸塩の融点もしくは分解温度を超えるとS捕捉材からのS脱離が生じてしまう。従ってなるべく低い温度でSパージをする必要がある。具体的にはNOx捕捉触媒入口温度が500℃~700℃位になるようにSパージをすることが望ましい。

第1図に示した構成において、S分酸化触媒として実施例1と同じ Pt添加A12〇3触媒を、S分捕捉触媒として捕捉材Bを用いた。実施 例8と同様の条件により、NOx捕捉触媒1の活性が40%にまで低下した後、リッチガスを流通させてNO捕捉触媒1へのSパージをする。ここで触媒入口温度が300℃の場合の活性が40%にまで低下した NOx捕捉触媒1に対して第6表で示したリッチガスを10min 間流通させた。リッチガス流通時のNOx捕捉触媒1の温度は650℃とした。第11図に結果を示す。NOx浄化率は式(11)により求めた。リッチガスを10min 間流通させることによりNOx捕捉触媒1の活性はS流通前の活性にまで再生した。実施例3において捕捉材Bの分解が800℃まで生じなかったことと考え合わせると、第1図に示した構成においてSパージ時に、S分捕捉触媒温度を750℃とし、NOx捕捉触媒1の温度を650℃に設定してSパージを行えば、S分捕捉触媒1の温度を650℃に設定してSパージを行えば、S分捕捉触媒1の温度を650℃に設定してSパージを行えば、S分捕捉触媒1の活性を再生することができるのは明らかである。

(実施例12:S分捕捉材の劣化診断)

本発明のS分捕捉材は従来のような再生を行って使用する捕捉材ではないため、長期間に渡るS分の捕捉により捕捉能力が低下した場合には、

捕捉材そのものや、排ガス浄化装置の一部を交換する必要がある。

そこで本発明のS分捕捉材の劣化度合いを以下の方法で見積もり、S 分捕捉材の劣化診断を行うことにより、S分捕捉材の交換時期を表示す るシステムを提供することができる。

S分捕捉材が劣化すると、下流に設置されたNOx捕捉触媒のS分による劣化が進行する。従ってS分捕捉材の劣化度とNOx捕捉触媒のS分による被毒速度とは相関がある。NOx捕捉触媒に対しSパージを施した場合、NOx捕捉触媒がSによる被毒を大きく受けている場合はSパージによる活性の再生幅も大きい。従ってSパージによる活性の再生幅からNOx捕捉触媒のSによる劣化度合いが見積もることができる。

つまり、NOx浄化触媒の再生後のNOx浄化率と再生前のNOx浄化率とを測定し、これらの浄化率の差が一定値以上となった場合、または比が所定の値となった場合に、交換を示唆する表示を行うS分捕捉材の劣化診断装置、及び交換支持システムを提供することが可能である。

また、上記交換を容易にすべく、捕捉材そのものや、排ガス浄化装置 の一部を取り外し可能な構成としておくことが有効である。

このシステムを備えることにより、適切な時期にS分捕捉材を交換可能であり、本発明のS分捕捉材を備えた排ガス浄化装置は浄化効果を有効に発揮しつつ長期間使用することが可能となる。

(実施例13:内燃機関の構成図)

第12図は本発明の排ガス浄化装置を備えた内燃機関の一実施態様を 示す全体構成図である。本発明の浄化装置はリーンバーン可能なエンジン99, エアフローセンサー2, スロットバルブ3等を擁する吸気系, 酸素濃度センサー(又はA/Fセンサー)7, NOx捕捉触媒入口ガス 温度センサー8、S分捕捉材入口ガス温度センサー9、S分捕捉材温度センサー10、S分捕捉材12、NOx捕捉触媒13、S分酸化触媒14、S分酸化触媒温度センサー15、S分酸化触媒入口温度センサー16、等を擁する排気系及び制御ユニット(ECU)11等から構成される。ECUは入出力インターフェイスとしてのI/O、LSI、演算処理装置MPU、多数の制御プログラムを記憶させた記憶装置RAM及びROM、タイマーカウンター等により構成される。

以上の排気浄化装置は以下のように機能する。エンジンへの吸入空気はエアクリーナー1によりろ過された後エアフローセンサー2により計量され、スロットバルブ3を経て、さらにインジェクター5から燃料噴射を受け混合気としてエンジン99に供給される。エアフローセンサー信号その他のセンサー信号はECU (Engine Control Unit) へ入力される。

ECUでは内燃機関の運転状態及び排ガス浄化触媒の状態を評価して運転空燃比を決定し、インジェクター5の噴射時間等を制御して混合気の燃料濃度を所定値に設定する。シリンダーに吸入された混合気はECU1からの信号で制御される点火プラグ6により着火され燃焼する。燃焼排ガスは排気浄化系に導かれる。排気浄化系にはリーンバーン対応排ガス浄化触媒13が設けられ、ストイキ運転時にはその三元触媒機能により排ガス中のNOx,HC,COを浄化し、また、リーン運転時にはNOx捕捉能によりNOxを浄化すると同時に併せ持つ燃焼機能により、HC,COを浄化する。さらに排ガス中にSOxが存在する場合はS分酸化触媒にてS分を酸化させ、その後S分捕捉材にて排ガス中のS分の殆どを除去した後、触媒13へ排ガスを流入させる。この場合、微量ながら触媒13へのSOx被毒が生じる場合がある。さらにECUの判定

(

及び制御信号により、リーン運転時には排ガス浄化触媒のNOx浄化能力を常時判定して、NOx浄化能力が低下した場合燃焼の空燃比等をリッチ側にシフトして触媒のNOx捕捉能を回復させる。また同様にECUの判定及び制御信号により、SOxの被毒により触媒13のNOx浄化能力が低下したと判定された場合、空燃比等をリッチ側にシフトし更に触媒13の温度を所定温度に上げることにより触媒13からS分の脱離をさせる。

以上の操作により本装置を用いることでリーン運転、ストイキ(含む リッチ)運転の全てのエンジン燃焼条件下における排ガスを効果的に浄 化することができる。

請 求 の 範 囲

1. 内燃機関の排ガス流路に設置され、NOx浄化触媒を有する内燃機関の排ガス浄化装置であって、

該NOx浄化触媒の前段にS分を捕捉可能なS分捕捉材を有し、

該S分捕捉材の前段にS分を酸化させる触媒を有し、

該S分捕捉材は、捕捉したS分を内燃機関の運転条件で脱離させない ものであること

を特徴とする内燃機関の排ガス浄化装置。

2. 空燃比がリーンの排ガスと空燃比がリッチ或いはストイキの排ガスとが流入する内燃機関排ガス流路に、空燃比がリーンの時には排ガス中のNOxを捕捉する働きを有するNOx浄化触媒と、該NOx浄化触媒の前段に排ガス中のS分を捕捉する働きを有するS分捕捉材と、該S分捕捉材の前段に排ガス中のS分を酸化させる触媒を備えた内燃機関排ガス浄化装置において、

該S分捕捉材は、 $1.5 \, \text{mol}$ の該S分捕捉材に対し、S分捕捉材入口温度を $3.0.0 \, \text{C}$ に設定して空間速度 $3.0.0 \, 0.0 \, \text{L}$ かの $1.5.0 \, \text{ppm}$ S $O_3 - 5.0 \, \text{L}$ が流入S量に対し $8.5.0 \, \text{L}$ が流入S量に対し $8.5.0 \, \text{L}$ であり、

該S分捕捉材は、上記の捕捉試験後に該S分捕捉材に空間速度 30,000 / h の 3 0 0 0 ppm H_2 - 6 0 0 ppm C_3 H_6 - 3 0 0 0 ppm O_2 - 3 . 5 % C O - N $_2$ ガスを流通させ、該S分捕捉材入口温度を 2 5 0 $\mathbb C$ から 750 $\mathbb C$ まで 1 0 $\mathbb C$ / min で上昇させる放出試験において放出されるS量が該S分捕捉材に捕捉されたS量に対し 5 %以下である、

S分捕捉材を搭載したことを特徴とする内燃機関の排ガス浄化装置。

3. 空燃比がリーンの排ガスと空燃比がリッチ或いはストイキの排ガス

とが流入する内燃機関排ガス流路に、空燃比がリーンの時には排ガス中のNOxを捕捉する働きを有するNOx浄化触媒と、該NOx浄化触媒の前段に排ガス中のS分を捕捉する働きを有するS分捕捉材と、該S分捕捉材の前段に排ガス中のS分を酸化させる触媒を備えた内燃機関排ガス浄化装置において、

前記S分捕捉材の温度を300 ℃に設定して空間速度30,000 / $150 ppmH <math>_2$ S $-0.5\% O _2 - N _2$ ガスを1h 流通させた場合に、該S分捕捉材に捕捉されるS量が流入S量に対し60%以上であることを特徴とする内燃機関の排ガス浄化装置。

4. 内燃機関の排ガス流路に設置され、NOxを捕捉可能なNOx浄化 触媒を有する内燃機関の排ガス浄化装置であって、

該NOx浄化触媒の前段にS分を捕捉可能なS分捕捉材を有し、

該S分捕捉材の前段にS分を酸化させる触媒を有し、

該S分捕捉材は、アルカリ金属又はアルカリ土類金属の少なくともいずれかを含み、かつ、Pt,Pd,Rhの合計含有量がS分捕捉材全量に対し0.4wt%以下であることを特徴とする内燃機関の排ガス浄化装置。

- 5. 請求項1ないし4のいずれかにおいて、前記S分捕捉材に含まれる成分の硫酸塩の融点もしくは分解温度が750℃以上であることを特徴とする内燃機関排ガス浄化装置。
- 6. 請求項1ないし5のいずれかに記載された内燃機関排ガス浄化装置であって、前記S分捕捉材はエンジン直下に設置されていることを特徴とする内燃機関排ガス浄化装置。
- 7. 請求項1に記載された内燃機関の排ガス浄化装置において、前記 NOx浄化触媒の排ガス上流側にフィルターを設置し、該フィルターの

上流側の面には排ガス中のS分を酸化させる触媒を備え、下流側の面にはS分捕捉材を備えたことを特徴とする内燃機関の排ガス浄化装置。

8. 請求項1ないし5のいずれかに記載された内燃機関の排ガス浄化装置であって、

前記NOx浄化触媒の前段にフィルターが設置されており、

前記S分捕捉材は一のフィルターの一部に形成されており、前記SOx酸化触媒は前記フィルターの他の一部に形成されていることを特徴とする内燃機関の排ガス浄化装置。

9. 請求項4記載の内燃機関の排ガス浄化装置であって、

前記S分捕捉材に含まれるアルカリ金属及びアルカリ土類金属は、 (アルカリ金属のモル数/2+アルカリ土類金属のモル数)が1 mol 以 上 4 mol 以下であることを特徴とする排ガス浄化装置。

10.請求項1ないし8のいずれかに記載の内燃機関の排ガス浄化装置であって、

前記S分を酸化させる触媒はPt, Pd, Rhの少なくともいずれかを含有することを特徴とする内燃機関の排ガス浄化装置。

11.請求項1ないし10のいずれかに記載の内燃機関の排ガス浄化装置であって、

前記NOx浄化触媒は、アルカリ金属及びアルカリ土類金属のいずれかと、貴金属のいずれかを含有し、排気空燃比リーン条件下でSOxを捕捉する性質を有するものであって、排気空燃比ストイキ又はリッチで触媒の温度を500 C以上とすることによりSOxを脱離させる触媒であることを特徴とする内燃機関の排ガス浄化装置。

12.請求項1ないし11のいずれかに記載された内燃機関の排ガス浄化装置であって、

前記S分捕捉材の交換が可能な内燃機関の排ガス浄化装置。

13. 排ガス中のS分を捕捉する硫黄捕捉成分を有するS分捕捉材であって、 $1.5\,\mathrm{mol}$ のS分捕捉材に対して、S分捕捉材入口温度を $3.0.0\,\mathrm{C}$ に設定して空間速度 $3.0.0\,\mathrm{O}$ / $1.5\,\mathrm{mol}$ のS分捕捉材に対して、S分捕捉材入口温度を $3.0.0\,\mathrm{C}$ に設定して空間速度 $3.0.0\,\mathrm{O}$ / $1.5\,\mathrm{mol}$ の $1.5\,\mathrm{OppmSO_3} - 5\,\mathrm{\%O_2} - \mathrm{N_2}$ ガスを $1.1\,\mathrm{ma}$ かに振った場合に、該S分捕捉材に捕捉されるS量が流入S量に対し $1.5\,\mathrm{mol}$ の $1.5\,\mathrm{mol}$ の1

14. 請求項13において、硫黄捕捉成分としてアルカリ金属、アルカリ土類金属、Ce, Al, Y, La, Niから選ばれた少なくとも1種を含むことを特徴とするS分捕捉材。

15. 排ガス中の硫黄を含有するガス成分を捕捉するS分捕捉材であって、ハニカム構造を有するコージェライト製または金属製の基体と、多孔質担体と、該多孔質担体に担持された硫黄捕捉成分よりなり、該硫黄捕捉成分は金属元素換算で、含有されているアルカリ金属及びアルカリ土類金属は(アルカリ金属のモル数/2+アルカリ土類金属のモル数)が1mol以上4mol以下であり、かつPt,Pd,Rhの合計含有量がS分捕捉材全量に対し0.4wt%以下であることを特徴とするS分捕捉材。

16.内燃機関の排ガス浄化方法であって、

請求項13ないし15のいずれかに記載されたS分捕捉材を用いたことを特徴とする内燃機関の排ガス浄化方法。

17. 内燃機関の排ガス浄化方法であって、

排ガス中のS分を硫黄酸化触媒で酸化し、

排ガス中の酸化されたS分をS分捕捉材で捕捉し蓄積し、

排ガス中のNOxをNOx浄化触媒により浄化すること、

を特徴とする内燃機関の排ガス浄化方法。

18. 請求項16または17に記載された排ガス浄化方法であって、 NOx浄化触媒のS分脱離行程を有し、

該S分脱離行程は、排ガスの排気空燃比をストイキまたはリッチとし、 NOx浄化触媒の温度を500℃以上とする行程であることを特徴とする内燃機関の排ガス浄化方法。

19. NOxを捕捉可能なNOx浄化触媒と、該NOx浄化触媒の前段に設置されたS分を捕捉可能なS分捕捉材と、該S分捕捉材の前段に設置されたS分を酸化させる触媒とを有する内燃機関の排ガス浄化装置のS分捕捉材の劣化診断方法であって、

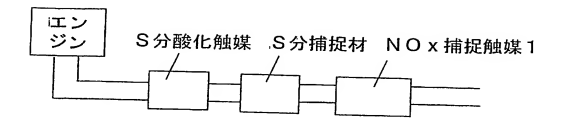
前記NOx浄化触媒のS分脱離行程後のNOx浄化率と、S分脱離行程前のNOx浄化率とを測定し、上記浄化率の差又は比によりS分捕捉材の劣化度を診断するS分捕捉材の劣化診断方法。

20. NOxを捕捉可能なNOx浄化触媒と、該NOx浄化触媒の前段に設置されたS分を捕捉可能なS分捕捉材と、該S分捕捉材の前段に設置されたS分を酸化させる触媒とを有する内燃機関の排ガス浄化装置の該S分捕捉材の劣化度を診断する劣化診断システムであって、

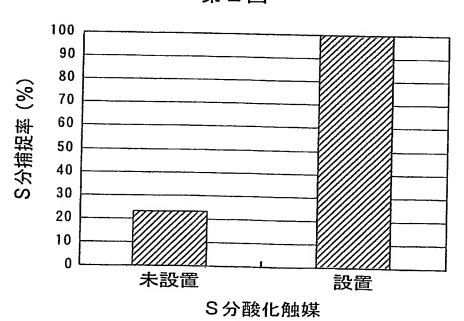
前記NOx浄化触媒のS分脱離行程ごとに請求項19に記載された劣化診断方法によりS分捕捉材の劣化度を診断し、

所定の劣化度となった場合にS分捕捉材の交換を表示することを特徴とするS分捕捉材の劣化診断システム。

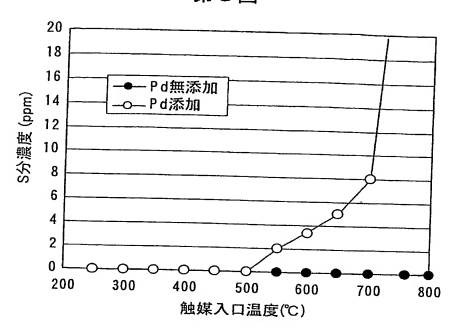
第1図



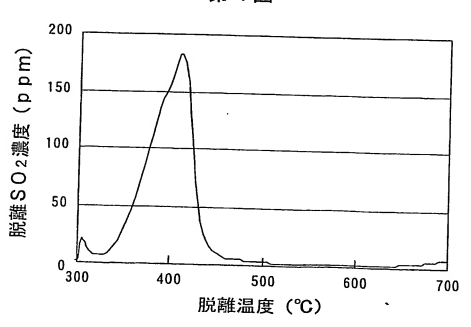
第2図

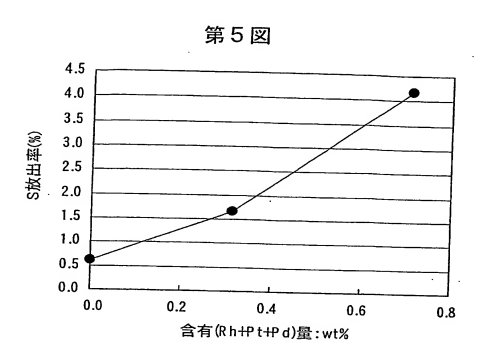


第3図

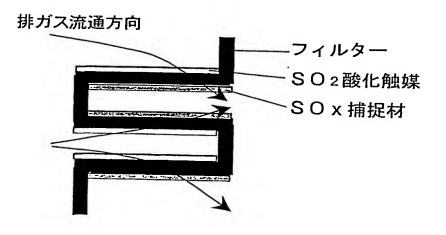


第4図

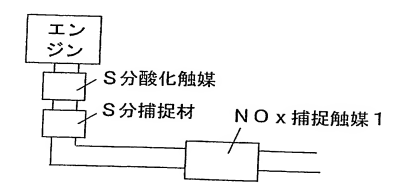


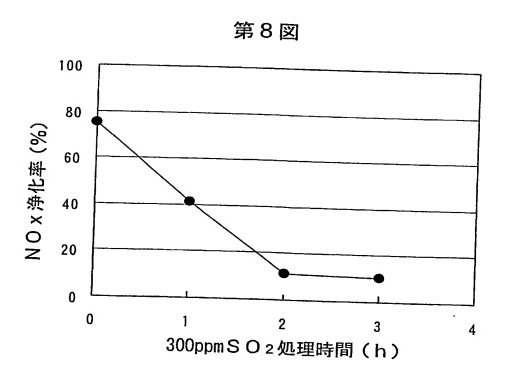


第6図

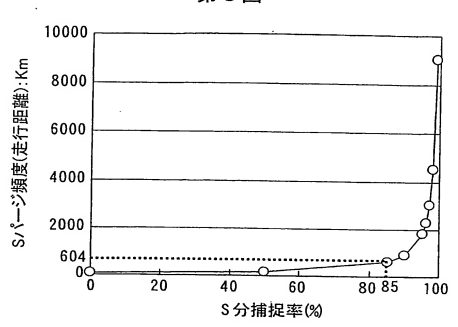


第7図

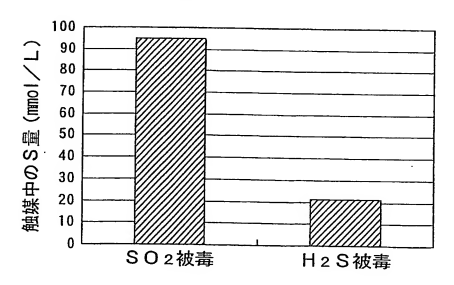




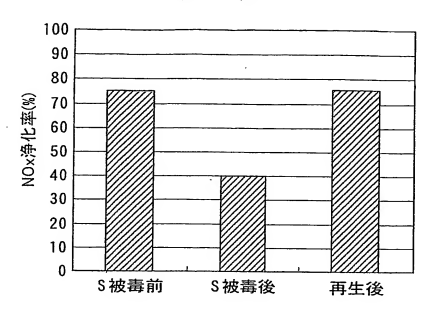




第10図



第11図



第12図

